# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-223001

(43)Date of publication of application: 08.08.2003

(51)Int.CI.

G03F 7/039 C08F220/16 C08F220/26 H01L 21/027

(21)Application number: 2002-024050

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

31.01.2002

(72)Inventor: SATO KENICHIRO

#### (54) POSITIVE RESIST COMPOSITION

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an excellent positive photoresist composition for exposure to far UV rays and having a wide defocus latitude of an isolated line pattern. SOLUTION: The positive resist composition contains (A) a resin which has specified two kinds of repeating units having alicyclic groups and which increases the dissolving rate with an alkali developer by the effect of an acid and (B) a compound which generates an acid by irradiation with active rays or radiation.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12)公開特許公報 (A)

# (11)特許出願公開番号 特開2003-223001

(P2003-223001A) (43)公開日 平成15年8月8日(2003.8.8)

(51) Int. C1. 7 G03F 7/039 C08F220/16 220/26	識別記号 601	F I G03F 7/039 C08F220/16 220/26	601	デーマコート'(参考) 2H025 4J100	
HO1L 21/027		H01L 21/30	502 R		
		審査請求 未請求	請求項の数1	OL (全50頁)	
(21)出願番号	特願2002-24050(P2002-24050)	i e			
(22) 出願日	平成14年1月31日(2002.1.31)		富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地		
		静岡県	健一郎 県榛原郡吉田町川 <u>原</u> 「ルム株式会社内	<b>〒4000番地 富士写</b>	
		(74)代理人 10010 弁理士		(外4名)	
				最終頁に続く	

## (54) 【発明の名称】ポジ型レジスト組成物

#### (57)【要約】

【課題】 遠紫外光、とくにArFエキシマレーザー光を使用する上記ミクロフォトファブリケーション本来の性能向上技術の課題を解決されたポジ型フォトレジスト組成物を提供することにあり、より具体的には、孤立ラインパターンのデフォーカスラチチュードが広い、優れた遠紫外線露光用ポジ型フォトレジスト組成物を提供することにある。

【解決手段】 (A) 脂環基を有する特定の繰り返し単位を2種含有する、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増大する樹脂、及び、(B) 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有するポジ型レジスト組成物。

#### 【特許請求の範囲】

Ą

(A) 下記一般式 (I) で表される繰り 【請求項1】 返し単位及び-COORで表される基(Rは、脂環基を 有する炭化水素基であり、但し-COO基と結合する炭 素原子が3級炭素原子であるとき、脂環基を有する非酸 分解性の炭化水素基を表す)を有する繰り返し単位を含 有する、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速 度が増大する樹脂、及び、(B)活性光線又は放射線の 照射により酸を発生する化合物を含有するポジ型レジス ト組成物。

1

#### 【化1】

$$\begin{array}{c}
-\left(CH_{2}-\overset{R_{1}}{C}\right) \\
A \\
O=\overset{C}{C} \\
O-ALG
\end{array}$$
(I)

一般式(I)において、R<sub>1</sub>は水素原子又はメチル基を 表し、Aは単結合又は連結基を表し、ALGは下記一般 式 (p I) ~一般式 (p V) のいずれかを表す。 【化2】

式中、Riiは、メチル基、エチル基、n-プロピル基、 イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基又はse cープチル基を表し、Zは、炭素原子とともに脂環式炭 化水素基を形成するのに必要な原子団を表す。  $R_{11} \sim R$ 1.は、各々独立に、炭素数1~4個の、直鎖もしくは分 岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。但し、R

れかは脂環式炭化水素基を表す。R<sub>11</sub>~R<sub>11</sub>は、各々独 立に、水素原子、炭素数1~4個の、直鎖もしくは分岐 のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、但し、R., ~ R:, のうち少なくとも1つは脂環式炭化水素基を表 す。また、R<sub>11</sub>、R<sub>21</sub>のいずれかは炭素数1~4個の、 直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を 表す。R., ~ R., は、各々独立に、炭素数 1 ~ 4 個の、 直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を 表し、但し、R.,。~R.,。のうち少なくとも1つは脂環式 炭化水素基を表す。また、R., とR., は、互いに結合し て環を形成していてもよい。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は遠紫外線に感応する 半導体素子等の微細加工用ポジ型フォトレジスト組成物 に関するものであり、更に詳しくは、遠紫外線露光用ポ ジ型フォトレジスト組成物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】近年、集積回路はその集積度を益々高め 20 ており、超LSI等の半導体基板の製造に於いてはハー フミクロン以下の線幅から成る超微細パターンの加工が 必要とされるようになってきた。その必要性を満たすた めにフォトリソグラフィーに用いられる露光装置の使用 波長は益々短波化し、今では、遠紫外線の中でも短波長 のエキシマレーザー光 (XeCl、KrF、ArF等) を用いることが検討されるまでになってきている。この 波長領域におけるリソグラフィーのパターン形成に用い られるものとして、化学増幅系レジストがある。

【0003】一般に化学増幅系レジストは、通称2成分 30 系、2.5成分系、3成分系の3種類に大別することが できる。2成分系は、光分解により酸を発生する化合物 (以後、光酸発生剤という) とバインダー樹脂とを組み 合わせている。該バインダー樹脂は、酸の作用により分 解して、樹脂のアルカリ現像液中での溶解性を増加させ る基(酸分解性基ともいう)を分子内に有する樹脂であ る。2.5成分系はこうした2成分系に更に酸分解性基 を有する低分子化合物を含有する。 3 成分系は光酸発生 剤とアルカリ可溶性樹脂と上記低分子化合物を含有する ものである。

【0004】上記化学増幅系レジストは紫外線や遠紫外 線照射用のフォトレジストに適しているが、その中でさ らに使用上の要求特性に対応する必要がある。例えば、 K r Fエキシマレーザーの248 nmの光を用いる場合 に特に光吸収の少ないヒドロキシスチレン系のポリマー に保護基としてアセタール基やケタール基を導入したポ リマーを用いたレジスト組成物が提案されている。特開 平2-141636号、特開平2-19847号、特開 平4-219757号、特開平5-281745号各公 報等がその例である。 そのほか t -ブトキシカルボニル  $_{12}\sim R_{14}$ のうち少なくとも1つ、及び $R_{14}$ 、 $R_{14}$ のいず 50 オキシ基やpーテトラヒドロピラニルオキシ基を酸分解

基とする同様の組成物が特開平2-209977号、特 開平3-206458号、特開平2-19847号各公 報等に提案されている。これらは、KrFエキシマレー ザーの248nmの光を用いる場合には適していても、 ArFエキシマレーザーを光源に用いるときは、本質的 になお吸光度が大き過ぎるために感度が低い。さらにそ れに付随するその他の欠点、例えば解像性の劣化、フォ カス許容度の劣化、パターンプロファイルの劣化等の 問題があり、なお改善を要する点が多い。

【0005】ArF光源用のフォトレジスト組成物とし 10 ては、ドライエッチング耐性付与の目的で脂環式炭化水 素部位が導入された樹脂が提案されている。そのような 樹脂としては、アクリル酸やメタクリル酸というカルボ ン酸部位を有する単量体や水酸基やシアノ基を分子内に 有する単量体を脂環式炭化水素基を有する単量体と共重 合させた樹脂が挙げられる。

【0006】一方、前記アクリレート系単量体の側鎖に 脂環式炭化水素部位を導入する方法以外にポリマー主鎖 として脂環式炭化水素部位を活用したドライエッチング 耐性付与する方法も検討されている。

【0007】また、特開平9-73173号、特開平9 -90637号、特開平10-161313号各公報に は、脂環式基を含む構造で保護されたアルカリ可溶性基 と、そのアルカリ可溶性基が酸により脱離して、アルカ リ可溶性とならしめる構造単位を含む酸感応性化合物を 用いたレジスト材料が記載されている。特開平11-1 09632号公報には、極性基含有脂環式官能基と酸分 解性基を含有する樹脂を放射線感光材料に用いることが 記載されている。

【0008】特開平7-234511号は、透明性、エ 30 ッチィング耐性、髙感度、密着性に優れたレジスト組成 物として、脂環基を有する繰り返し単位と酸分解性基を 有する繰り返し単位を含有する樹脂を含有する組成物を 記載している。特開平7-199467号は、感度、解 像度及びドライエッチィング耐性を改良すべく、脂環基 を有する繰り返し単位、酸により極性変換を起こす基及 びカルボン酸基を有する (メタ) アクリレートの共重合 体を含有するレジスト組成物を記載している。

【0009】以上のように、遠紫外線露光用フォトレジ ストに用いられる、酸分解性基を含有する樹脂は、分子 40 内に同時に脂肪族の環状炭化水素基を含有することが一 般的である。上記の技術では未だ不十分な点が多く、改 善が望まれている。最近のデバイスの傾向として様々な パターンが含まれるため、レジストには種々の性能が求 められており、その一つに孤立ラインパターンのデフォ 一カスラチチュードが広いことがある。デバイスには孤 立ラインが存在する。このため、孤立ラインを高い再現 性をもって解像することは重要である。しかし、孤立ラ インを再現させることは、光学的な要因により必ずしも 容易ではなく、レジストによるその解決方法は明確では 50

ないのが現状である。特に、前述の脂環基を含有するレ ジスト系においては、孤立パターンのデフォーカスラチ チュードが狭く、改善が望まれている。

#### [0010]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は、遠紫外光、とくにArFエキシマレーザー光を使用 する上記ミクロフォトファブリケーション本来の性能向 上技術の課題を解決されたポジ型フォトレジスト組成物 を提供することにあり、具体的には、孤立ラインパター ンのデフォーカスラチチュードが広い、優れた遠紫外線 露光用ポジ型フォトレジスト組成物を提供することにあ

#### [0011]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、ポジ型化 学増幅系レジスト組成物の構成材料を鋭意検討した結 果、下記の構成によって、本発明の目的が達成されるこ とを見出し、本発明に至った。

【0012】(1) (A) 下記一般式 (I) で表される 繰り返し単位(A1)及び側鎖に-COOR(Rは、脂 20 環基を有する炭化水素基であり、但し-COO基と結合 する炭素原子が3級炭素原子であるとき、脂環基を有す る非酸分解性の炭化水素基を表す)を有する繰り返し単 位(A2)を含有する、酸の作用によりアルカリ現像液 に対する溶解速度が増大する樹脂、及び、(B)活性光 線又は放射線の照射により酸を発生する化合物を含有す るポジ型レジスト組成物。

[0013]

【化3】

$$\begin{array}{c}
-\left(CH_{2}-\overset{R_{1}}{C}\right) \\
\overset{A}{\downarrow} \\
O=\overset{C}{C} \\
O-ALG
\end{array}$$
(I)

【0014】一般式(I)において、R<sub>1</sub>は水素原子又 はメチル基を表し、Aは単結合又は連結基を表し、AL Gは下記一般式(p I)~一般式(p V)のいずれかを 表す。

[0015]

【化4】

【0016】式中、R<sub>11</sub>は、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチ ル基又はsecープチル基を表し、Zは、炭素原子とと もに脂環式炭化水素基を形成するのに必要な原子団を表 す。 R:2~ R:4 は、各々独立に、炭素数1~4個の、直 鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表 す。但し、R<sub>11</sub>~R<sub>14</sub>のうち少なくとも1つ、及び ~R11は、各々独立に、水素原子、炭素数1~4個の、 直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を 表し、但し、R,,~~R,,のうち少なくとも1つは脂環式 炭化水素基を表す。また、R<sub>11</sub>、R<sub>11</sub>のいずれかは炭素 数1~4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環 式炭化水素基を表す。 R.1.~ R.1. は、各々独立に、炭素 数1~4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環 式炭化水素基を表し、但し、R., ~ R., のうち少なくと も1つは脂環式炭化水素基を表す。また、R1,とR 1,は、互いに結合して環を形成していてもよい。

【0017】更に好ましい態様として以下の構成を挙げることができる。

(2) 上記樹脂(A) が更に下記一般式(III) で表される繰り返し単位を含有することを特徴とする上記

(1) に記載の組成物。

[0018]

【化5】

$$-(CH_2-C) - (III)$$
 $A_3-Z_3-(OH)_p$ 

【0019】一般式(III)において、R,は水素原子又はメチル基を表す。A,は単結合又は2価の連結基を表す。Z,はp+1価の脂環式炭化水素基を表す。pは10~3の整数を表す。

【0020】(3)一般式(III)で表される繰り返し単位が下記一般式(IIIa)で表される繰り返し単位であることを特徴とする上記(2)に記載のポジ型レジスト組成物。

[0021] [化6]

【0022】一般式(IIIa)中、 $R_{30}$ は、水素原子又はメチル基を表す。 $R_{31}\sim R_{33}$ は、各々独立に、水素原子、水酸基又はアルキル基を表し、但し少なくとも一つは水酸基を表す。

す。但し、 $R_{11} \sim R_{11}$ のうち少なくとも1つ、及び  $\left[0\ 0\ 2\ 3\right]$  (4) 一般式(111a)で表される繰り返し  $R_{11}$ 、 $R_{11}$ のいずれかは脂環式炭化水素基を表す。 $R_{11}$ 、30 単位において、 $R_{11} \sim R_{11}$ のうちの二つが水酸基である  $\sim R_{11}$ は、各々独立に、水素原子、炭素数 $1\sim 4$ 個の、 直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を 成物。

(5) 樹脂(A)が、更に、シクロヘキサンラクトン、ノルボルナンラクトン、又はアダマンタンラクトンを有する繰り返し単位を含有することを特徴とする前記(1)~(4)に記載のポジ型レジスト組成物。

【0024】(6) 一般式(I)において、Aが単結合であり、ALGが下記で表される基であることを特徴とする上記(1)~(5)のいずれかに記載のポジ型レジ40 スト組成物。

[0025] [化7]

$$- \bigcap_{R_{27}}^{R_{26}}$$

【0026】R.,及びR.,は、各々独立に、炭素数1~50 4個の直鎖もしくは分岐のアルキル基を表す。

7

[0027]

4

【発明の実施の形態】以下、本発明に使用する成分について詳細に説明する。

[1] (A)酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂(「酸分解性樹脂」ともいう)。 [0028] 本発明における(A)樹脂としては、上記した一般式(I)で表される酸分解性基含有繰り返し単位(A1)を含有することを要件とする。一般式(I)において、Rは水素原子又はメチル基を表し、Aは単結合又は連結基を表し、ALGは上記一般式(pI)~一10般式(pV)で示される脂環式炭化水素を含む基である。

【0029】Aの連結基は、アルキレン基、置換アルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基、アミド基、スルフォンアミド基、ウレタン基、又はウレア基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。上記Aにおけるアルキレン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。

 $-(C(R_b)(R_c)), -$ 

式中、R。、R。は、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基(好ましくは炭素数1~4)を挙げることができる。アルコキシ基として

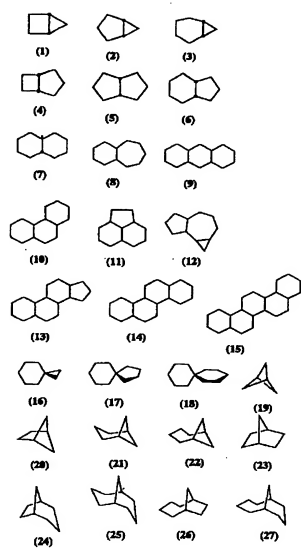
は、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ 基等の炭素数1~4個のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。 r は1~10の 整数を表す。

【0031】R<sub>11</sub>~R<sub>11</sub>における脂環式炭化水素基あるいは2と炭素原子が形成する脂環式炭化水素基としては、単環式でも、多環式でもよい。具体的には、炭素数5以上のモノシクロ、ビシクロ、トリシクロ、テトラシクロ構造等を有する基を挙げることができる。その炭素数は6~30個が好ましく、特に炭素数7~25個が好ましい。これらの脂環式炭化水素基は置換基を有していてもよい。以下に、脂環式炭化水素基のうち、脂環式部分の構造例を示す。

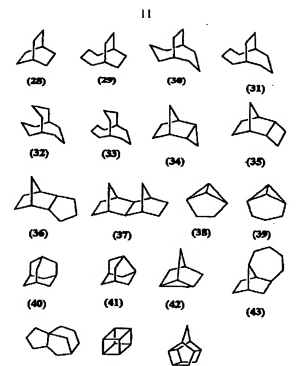
[0032]

【化8】

9



[0033] [化9]



ì

[0034] [化10] (47) (48) (49) (50)

(46)

(45)

(44)

【0035】本発明においては、上記脂環式部分の好ま 30 しいものとしては、アダマンチル基、ノルアダマンチル基、デカリン残基、トリシクロデカニル基、テトラシクロドデカニル基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロペラル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基を挙げることが

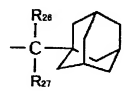
できる。より好ましくは、アダマンチル基、デカリン残基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基、トリシクロデカニル基である。

【0036】これらの脂環式炭化水素基の置換基としては、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基が挙げられる。アルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基よりなる群から選択された置換基を表す。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。上記アルコキシ基としてはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4個のものを挙げることができる。

【0037】尚、走査型電子顕微鏡で観察時のパターンサイズの変動が少ない点(SEM耐性)から、一般式 (1)において、Aが単結合であり、ALGが下記で表される基である繰り返し単位が特に好ましい。

[0038]

【化11】



【0039】 $R_{16}$ 及び $R_{17}$ は、各々独立に、炭素数 $1\sim4$ 個の直鎖もしくは分岐のアルキル基を表す。

【0040】以下、一般式(I)で示される繰り返し単位に相当するモノマーの具体例を示す。

[0041]

【化12】

$$- \bigcup_{H}^{O} \circ \bigcup_{CH^3}$$

.

$$\begin{array}{c}
CH_3 & CH_3 \\
CH_3 & CH_3
\end{array}$$

. .

[0042]

ח

[0043]

20

19

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>

21

23

$$= \bigcup_{CH_3}^{O} O - \bigvee_{H_3C}$$

26

28

[0044]

27

29

$$= \underbrace{\overset{0}{\overset{C}{\overset{H^{3}}{\overset{H^{3}C}{\overset{C}{\overset{C}}{\overset{C}{\overset{C}}{\overset{C}{\overset{C}}{\overset{C}}{\overset{C}}}}}}}_{CH^{3}C}$$

[0045]

$$= \underbrace{\begin{array}{c} CH_3 \\ CH_3 \end{array}}_{C} O \underbrace{\hspace{1cm}}_{O} O \underbrace{\hspace{1cm}}_{O}$$

[0046]

【化17】

$$= \bigcup_{0}^{CH_3} 0$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
O \\
O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
O
\end{array}$$

【0047】次に、-COORを有する繰り返し単位 (A2) について説明する。Rは、脂環基を有する炭化 水素基であり、但し-COO基と結合する炭素原子が3 級炭素原子であるとき、非酸分解性の、脂環基を有する 炭化水素基を表す。ここで脂環基としては、単環式で も、多環式でもよい。具体的には、炭素数5以上のモノ シクロ、ビシクロ、トリシクロ、テトラシクロ構造等を 有する基を挙げることができる。その炭素数は5~30 個が好ましく、更に炭素数6~25個、特に6~15個 が好ましい。脂環基の具体例については、一般式 (1)

のALGの定義におけるRii~Riiとしての脂環式炭化 水素基あるいはこと炭素原子が形成する脂環式炭化水素 基について挙げたものと同様のものを挙げることができ る。但し、Rにおける脂環基はアルキル基以外の置換基 を有するものではない。脂環を構成する炭素原子が-C 〇〇一における酸素原子と連結基を介して結合してもよ いが、直接結合していることが好ましい。連結基として は、前述の式(I)におけるAと同様に定義されるアル キレン基、エーテル基、カルボニル基、エステル基また 50 はこれらの組み合わせを挙げることができる。 R におい

て-COO基と結合する炭素原子が3級炭素原子であり、Rが非酸分解性の、脂環基を有する炭化水素基である場合としては、例えば、その3級炭素原子が脂環を構成する炭素原子であり、その3級炭素原子の3つのすべての結合が脂環を構成する他の原子に結合している場合(例えば、アダマンチル基を構成している場合)を挙げることができる。

【0048】繰り返し単位(A2)としては、例えば、下記の一般式(II)で表される繰り返し単位を挙げることができる。

[0049]

【化18】

$$\begin{array}{c}
-\left(CH_{2}-\stackrel{R_{1}}{C}\right) \\
\stackrel{A}{\downarrow} \\
O=\stackrel{C}{\downarrow} \\
O-R
\end{array}$$
(II)

【0050】R,及びAは、式(I)におけるものと同義である。尚、Aは、単結合が好ましい。

【0051】繰り返し単位(A2)の具体例を以下に示10 すが、これらに限定するものではない。

[0052] 【化19]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ -\text{CH}_{2} - \overset{\text{C}}{\text{C}} - & -\text{CH}_{2} - \overset{\text{C}}{\text{C}} - & -\text{CH}_{2} - \overset{\text{C}}{\text{C}} - \\ -\text{C} - & -\text{C} - \\ -\text{C} - & & & & & & & & & & & \\ \text{C} - & & & & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & \\ \text{C} + & & & & & & \\ \text{C} + & & \\ \text{C$$

【0053】上記樹脂は、更に一般式(111)で表される 繰り返し単位を含有することが現像性を改良する点で好 ましい。

[0054]

【化20】

$$-(CH_2-C)$$
 $+(CH_2-C)$ 
 $+(CH_2-C)$ 
 $+(CH_2-C)$ 
 $+(CH_2-C)$ 
 $+(CH_2-C)$ 
 $+(CH_2-C)$ 

10

21

はメチル基を表す。 A, は単結合又は 2 価の連結基を表す。 Z, はp+1 価の脂環式炭化水素基を表す。 p は 1 ~ 3 の整数を表す。 p 5、 -Z, - (OH) p は、脂環式炭化水素基に水酸基が p 個置換した基を表す。

【0056】A,の2価の連結基としては、一般式

(I)におけるAと同様のものを挙げることができ、好ましい基についても同様である。 Z,の脂環式炭化水素基としては、一般式 (I)におけるR<sub>11</sub>~R<sub>16</sub>としての脂環式炭化水素基を挙げることができ、好ましい基についても同様である。 p個の水酸基は、 Z,の脂環式炭化水素基自体、及び、脂環式炭化水素が有する置換基部分のいずれで置換していてもよい。

【0057】尚、アンダー露光によるラインパターン形成の際、広い露光マージンが得られる点で、一般式(III)で表される繰り返し単位として、下記一般式(IIIa)で表される繰り返し単位が好ましい。

[0058]

【化21】

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} R_{30} \\ CH_2 - C \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C=O \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C = O \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} R_{31} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} R_{32} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} R_{32} \\ \end{array} \end{array}$$

【0059】一般式 (IIIa) 中、 $R_{30}$ は、水素原子又はメチル基を表す。 $R_{31}\sim R_{33}$ は、各々独立に、水素原子、水酸基又はアルキル基を表し、但し少なくとも一つは水酸基を表す。

【0060】また、アンダー露光によるホールパターン形成の際、広い露光マージンが得られる点で、一般式(IIa)で表される繰り返し単位において、R,1~R,3のうちの二つが水酸基であることが更に好ましい。

【0061】以下に一般式(III)で表される繰り返し

単位の具体例を挙げるが、これらに限定するものではない。

[0062]

【化22]

$$-CH_{2}-CH_{3}$$
 $-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}$ 
 $C=0$ 
 $C=0$ 
 $C=0$ 
 $C=0$ 
 $C=0$ 
 $C=0$ 
 $C=0$ 
 $C=0$ 

$$-CH_{2}-CH_{3} - CH_{2}-CH_{$$

$$-CH_{2}-\overset{CH_{3}}{C}-\overset{CH_{3}}{C}-\overset{CH_{2}-\overset{H}{C}-}\overset{C}{C}-\overset{CH_{3}$$

[0063] [化23]

30

[0064] 【化24】 CH<sub>3</sub> Ċ−CH₂CH₃

【0065】また、本発明の組成物に添加される樹脂 は、エッチング時のホール変形を抑制する点で、脂環ラ クトン構造を有する繰り返し単位を含有することが好ま しい。脂環ラクトン構造を有する繰り返し単位として は、例えば、シクロヘキサンラクトン、ノルボルナンラ クトン、又はアダマンタンラクトンを有する繰り返し単50【0.068】一般式 $(V-1) \sim (V-4)$ において、

位を挙げることができる。

【0066】例えば、シクロヘキサンラクトンを有する 30 繰り返し単位としては、下記一般式 (V-1) 及び (V -2)で表される基を有する繰り返し単位、ノルボルナ ンラクトンを有する繰り返し単位としては下記一般式 (V-3) 及び(V-4) で表される基を有する繰り返 し単位、アダマンタンラクトンを有する繰り返し単位と しては、下記一般式 (VI) で表される基を有する繰り 返し単位を挙げることができる。

[0067]

【化25】

R<sub>1</sub>。~R<sub>1</sub>。は、各々独立に水素原子、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基又はアルケニル基を表す。R<sub>1</sub>。~R<sub>1</sub>。の内の2つは、結合して環を形成してもよい。

【0069】一般式(V-1)~(V-4)において、R<sub>1</sub>。~R<sub>1</sub>。におけるアルキル基としては、直鎖状、分岐状のアルキル基が挙げられ、置換基を有していてもよい。直鎖状、分岐状のアルキル基としては、炭素数1~12個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基が好ましく、より好ましくは炭素数1~10個の直鎖状あるいは分岐 10状アルキル基であり、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチル基、sec-プチル基、t-プチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基である。

【0070】R<sub>10</sub>~R<sub>10</sub>におけるシクロアルキル基としては、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基等の炭素数3~8個のものが好ましい。R<sub>10</sub>~R<sub>10</sub>におけるアルケニル基としては、ビニル基、プロペニル基、ブテニ 20ル基、ヘキセニル基等の炭素数2~6個のものが好ましい。また、R<sub>10</sub>~R<sub>10</sub>の内の2つが結合して形成する環としては、シクロプロパン環、シクロブタン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、シクロオクタン環等の3~8員環が挙げられる。なお、一般式(V-1)~(V-4)におけるR<sub>10</sub>~R<sub>10</sub>は、環状骨格を構成している炭素原子のいずれに連結していてもよい。

【0071】また、上記アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基が有してもよい好ましい置換基としては、炭素数1~4個のアルコキシ基、ハロゲン原子(フ 30 ッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)、炭素数2~5のアシル基、炭素数2~5のアシロキシ基、シアノ基、水酸基、カルボキシ基、炭素数2~5のアルコキシカルボニル基、ニトロ基等を挙げることができる。

【0072】一般式  $(V-1) \sim (V-4)$  で表される基を有する繰り返し単位としては、下記一般式 (AI) で表される繰り返し単位等を挙げることができる。

[0073]

【化26】

$$\begin{array}{ccc}
 & \xrightarrow{R_{bo}} & \\
 & & \downarrow & \\
 & \downarrow & \downarrow & \\
 & \downarrow & \downarrow & \\
 &$$

【0074】一般式(AI)中、R<sub>6</sub>,は、水素原子、ハロゲン原子、又は炭素数1~4の置換もしくは非置換のアルキル基を表す。R<sub>6</sub>,のアルキル基が有していてもよい好ましい置換基としては、前記一般式(V-1)~(V-4)におけるR<sub>16</sub>としてのアルキル基が有してい 50

てもよい好ましい置換基として先に例示したものが挙げられる。 $R_{ii}$ のハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子を挙げることができる。 $R_{ii}$ は水素原子が好ましい。A'は、単結合、エーテル基、エステル基、カルボニル基、アルキレン基、又はこれらを組み合わせた 2 価の基を表す。 $B_{i}$ は、一般式(V-1)~(V-4)のうちのいずれかで示される基を表す。A' において、該組み合わせた 2 価の基としては、例えば下記式のものが挙げられる。

[0075]

【化27】

$$\begin{array}{c}
\begin{pmatrix}
R_{ab} \\
I \\
C \\
I \\
R_{bb}/rI
\end{pmatrix} O - C - \begin{pmatrix}
R_{ab} \\
I \\
C \\
R_{bb}/rI
\end{pmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
\begin{pmatrix}
R_{ab} \\
C \\
R_{bb}
\end{pmatrix}_{r1} = O - \begin{pmatrix}
R_{ab} \\
C \\
R_{bb}
\end{pmatrix}_{r1}$$

$$--CH_{2}CH_{2}-O-C-CH_{2}CH_{2}-C-O-\begin{pmatrix} R_{ab} \\ I \\ C \\ I \\ O \end{pmatrix}$$

【0076】上記式において、R<sub>15</sub>、R<sub>15</sub>は、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、炭素数1~4のアルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4個のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。 r 1は1~10の整数、好ましくは1~4の整数を表す。 mは1~3の整数、好ましくは1又は2を表す。

【0077】以下に、一般式(AI)で表される繰り返 し単位の具体例を挙げるが、本発明の内容がこれらに限 定されるものではない。

[0078]

[化28]

$$\begin{array}{c}
 + CH_2 - C \\
 + C \\$$

[0079]

【化29】

(Ib-15)

[0080]

【化30】

(1b-16)

(17) (Ib-18) (lb-17) (1b-19) (1b-21)

(1b-23)

[0081]

【化31】

$$CH_3$$
 $CH_2$ 
 $CCO$ 
 $CC$ 

$$CH_3$$
 $CH_2$ 
 $CC - O$ 
 $CC - O$ 
 $CC - O$ 
 $CC - (CH_2)_2 - C$ 
 $CC$ 

$$CH_3$$
 $CH_2$ 
 $CCH_3$ 
 $CCH_2$ 
 $CCH_2$ 
 $CCH_2$ 
 $CCH_2$ 
 $CCH_2$ 
 $CCH_2$ 
 $CCH_3$ 
 $CCH_3$ 

[0082]

30 【化32】

[0083]

【化33】

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ + CH_{2} - C \\ - C \\$$

$$\begin{array}{c} -(CH_2-C) \\ -(CH_2-C) \\ -(CH_2)_2-O \\ -(CH_2)_2-C \\ O \\ -(CH_2)_2-C \\ O \\ -(CH_3)_2-C \\ O \\ -(C$$

[0084]

【化34】

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ -(CH_{2}-C - ) \\ C - O \\ (CH_{2})_{2} - O \\ C - (CH_{2})_{2} - C \\ O \\ (Ib-43) \end{array}$$

(1b-42)

【0085】アダマンタンラクトンを有する繰り返し単位としては、下記一般式(VI)で表される繰り返し単位を挙げることができる。

39

[0086]

【化35】

【0087】一般式(VI)において、A。は単結合、アルキレン基、シクロアルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。R。は水素原子、炭素数1~4のアルキル基、シアノ基、又はハロゲン原子を表す。

【0088】一般式(VI)において、A。のアルキレ

ン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。

#### - (C (Rnf)(Rng)) r -

上記式中、Rnf、Rngは、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロボキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。rは1~10の整数である。

【0089】一般式(VI)において、A。のシクロア 50 ルキレン基としては、炭素数3から10個のものが挙げ られ、シクロペンチレン基、シクロヘキシレン基、シクロオクチレン基等を挙げることができる。

【0090】 2,を含む有橋式脂環式環は、蹬換基を有していてもよい。蹬換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルコキシ基(好ましくは炭素数1~4)、アルコキシカルボニル基(好ましくは炭素数1~5)、アシル基(例えば、ホルミル基、ベンゾイル基)、アシロキシ基(例えば、プロピルカルボニルオキシ基、ベンゾイルオキシ基)、アルキル基(好ましくは炭素数1~4)、カルボキシル基、水酸基、アルキルスルホニルスルファモ 10イル基(-CONHSO,CH,等)が挙げられる。尚、置換基としてのアルキル基は、更に水酸基、ハロゲン原

$$-CH_2 - CH_2 -$$

子、アルコキシ基(好ましくは炭素数  $1\sim4$ )等で置換されていてもよい。

【0091】一般式(VI)において、A。に結合しているエステル基の酸素原子は、Z。を含む有橋式脂環式環構造を構成する炭素原子のいずれの位置で結合してもよい。

【0092】以下に、一般式(VI)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、これらに限定されるものではない。

0 [0093]

【化36】

$$-CH_2 - CH_3$$

$$C - O$$

$$C - O$$

$$-CH_{2}$$

【化37】

[0094]

【0095】本発明の酸分解性樹脂は、更に下記一般式 20 しては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピ (IV)で表されるラクトン構造を有する繰り返し単位 ル基、プチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好を含有することができる。 ましくはメチル基 エチル基 プロピル基 イソプロピ

[0096] [化38]

$$\begin{array}{c} R_{1a} \\ - CH_2 - C \\ \hline COO - W_1 - Lc \end{array} \tag{IV}$$

$$\begin{array}{c} Rb_1 \\ Rc_1 \\ \hline RC_1 \\ \end{array} \begin{array}{c} Re_1 \\ Re_1 \\ \end{array}$$

【0097】一般式(IV)中、 $R_{\text{LL}}$ は、水素原子又はメチル基を表す。 $W_{\text{L}}$ は、単結合、アルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。 $R_{\text{LL}}$ ,  $R_{\text{LL}}$ ,  $R_{\text{CL}}$ ,  $R_{\text{CL}}$ ,  $R_{\text{CL}}$ ,  $R_{\text{CL}}$  は各々独立に、水素原子又は炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。m, nは各々独立に $0\sim3$ の整数を表し、m+nは、2以上6以下である。

【0098】R、1~R、1の炭素数1~4のアルキル基と 40 しては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピ ル基、n-プチル基、イソプチル基、sec-プチル 基、t-プチル基等を挙げることができる。

【0099】一般式 (IV) において、W<sub>1</sub>のアルキレン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。

### $- (C (R f)(R g)) r_i -$

上記式中、Rf、Rgは、水素原子、アルキル基、置換 アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表 し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基と 50 しては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基等の炭素数1~4のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。r<sub>1</sub>は1~10の整数である。

30 【0100】上記アルキル基における更なる置換基とし ては、カルボキシル基、アシルオキシ基、シアノ基、ア ルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、ア ルコキシ基、置換アルコキシ基、アセチルアミド基、ア ルコキシカルボニル基、アシル基が挙げられる。ここで アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル 基、イソプロピル基、プチル基、シクロプロピル基、シ クロプチル基、シクロペンチル基等の低級アルキル基を 挙げることができる。置換アルキル基の置換基として は、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げること ができる。置換アルコキシ基の置換基としては、アルコ キシ基等を挙げることができる。アルコキシ基として は、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ 基等の炭素数1~4のものを挙げることができる。アシ ルオキシ基としては、アセトキシ基等が挙げられる。ハ ロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原 子、沃素原子等を挙げることができる。

【0101】以下、一般式 (IV) で示される繰り返し 単位に相当するモノマーの具体例を示すが、これらに限 定されるものではない。

0 [0102]

【化39】

$$-CH_{2}-\overset{H}{C}-$$

$$-CH_{2}-\overset{H}{C}-$$

$$-CH_{2}-\overset{H}{C}-$$

$$-CH_{2}-\overset{C}{C}-$$

$$-CH_{3}-$$

$$-CH_{2}-\overset{C}{C}-$$

$$-CH_{2}-\overset{C}{C}-$$

$$-CH_{3}-$$

$$-CH_{2}-\overset{C}{C}-$$

$$-CH_{3}-$$

$$-CH_{3}-$$

$$-CH_{2}-\overset{C}{C}-$$

$$-CH_{3}-$$

$$-CH_$$

[0103]

【化40]

[0104]

【0105】上記一般式 (IV) の具体例において、露 光マージンがより良好になるという点から(IV-1 7)~(IV-36)が好ましい。

【0106】(A)成分である酸分解性樹脂は、上記の 繰り返し単位以外に、ドライエッチング耐性や標準現像 液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらにレ ジストの一般的な必要な特性である解像力、耐熱性、感 度等を調節する目的で様々な繰り返し単位を含有するこ とができる。

【0107】このような繰り返し単位としては、下記の 単量体に相当する繰り返し構造単位を挙げることができ るが、これらに限定されるものではない。これにより、 酸分解性樹脂に要求される性能、特に、(1)塗布溶剤 に対する溶解性、(2)製膜性(ガラス転移点)、

(3) アルカリ現像性、(4) 膜べり(親疎水性、アル カリ可溶性基選択)、(5)未露光部の基板への密着 性、(6)ドライエッチング耐性、等の微調整が可能と なる。このような単量体として、例えばアクリル酸エス テル類、メタクリル酸エステル類、アクリルアミド類、

メタクリルアミド類、アリル化合物、ビニルエーテル 類、ビニルエステル類、等から選ばれる付加重合性不飽 和結合を1個有する化合物等を挙げることができる。

【0108】具体的には、以下の単量体を挙げることが できる。

アクリル酸エステル類(好ましくはアルキル基の炭素数 が1~10のアルキルアクリレート):アクリル酸メチ ル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル 40 酸アミル、アクリル酸シクロヘキシル、アクリル酸エチ ルヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸-t-オ クチル、クロルエチルアクリレート、2-ヒドロキシエ チルアクリレート、2,2-ジメチルヒドロキシプロピ ルアクリレート、5-ヒドロキシペンチルアクリレー ト、トリメチロールプロパンモノアクリレート、ペンタ エリスリトールモノアクリレート、ベンジルアクリレー ト、メトキシベンジルアクリレート、フルフリルアクリ レート、テトラヒドロフルフリルアクリレート等。

【0109】メタクリル酸エステル類(好ましくはアル 50 キル基の炭素数が1~10のアルキルメタアクリレー

ト):メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、 プロピルメタクリレート、イソプロピルメタクリレー ト、アミルメタクリレート、ヘキシルメタクリレート、 シクロヘキシルメタクリレート、ペンジルメタクリレー ト、クロルペンジルメタクリレート、オクチルメタクリ レート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、4-ヒ ドロキシブチルメタクリレート、5-ヒドロキシペンチ ルメタクリレート、2,2-ジメチル-3-ヒドロキシ プロピルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノ メタクリレート、ペンタエリスリトールモノメタクリレ 10 ート、フルフリルメタクリレート、テトラヒドロフルフ リルメタクリレート等。

【0110】アクリルアミド類:アクリルアミド、N-アルキルアクリルアミド (アルキル基としては炭素数1 ~10のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル 基、プチル基、t-ブチル基、ヘプチル基、オクチル 基、シクロヘキシル基、ヒドロキシエチル基等があ る。)、N, N-ジアルキルアクリルアミド (アルキル 基としては炭素数1~10のもの、例えばメチル基、エ チル基、プチル基、イソプチル基、エチルヘキシル基、 シクロヘキシル基等がある)、N-ヒドロキシエチルー N-メチルアクリルアミド、N-2-アセトアミドエチ ルーN-アセチルアクリルアミド等。

【0111】メタクリルアミド類:メタクリルアミド、 N-アルキルメタクリルアミド(アルキル基としては炭 素数1~10のもの、例えばメチル基、エチル基、t-ブチル基、エチルヘキシル基、ヒドロキシエチル基、シ クロヘキシル基等がある)、N, N-ジアルキルメタク リルアミド(アルキル基としてはエチル基、プロピル 基、プチル基等がある)、N-ヒドロキシエチル-N- 30 メチルメタクリルアミド等。

【0112】アリル化合物:アリルエステル類(例えば 酢酸アリル、カプロン酸アリル、カプリル酸アリル、ラ ウリン酸アリル、パルミチン酸アリル、ステアリン酸ア リル、安息香酸アリル、アセト酢酸アリル、乳酸アリル 等)、アリルオキシエタノール等。

【0113】ピニルエーテル類:アルキルビニルエーテ ル(例えばヘキシルビニルエーテル、オクチルビニルエ ーテル、デシルビニルエーテル、エチルヘキシルビニル エーテル、メトキシエチルビニルエーテル、エトキシエ 40 チルビニルエーテル、クロルエチルビニルエーテル、1 ーメチルー2,2ージメチルプロピルビニルエーテル、 2-エチルプチルビニルエーテル、ヒドロキシエチルビ ニルエーテル、ジエチレングリコールビニルエーテル、 ジメチルアミノエチルビニルエーテル、ジエチルアミノ エチルビニルエーテル、ブチルアミノエチルビニルエー テル、ベンジルビニルエーテル、テトラヒドロフルフリ ルビニルエーテル等。

【0114】ビニルエステル類:ビニルプチレート、ビ

ニルジエチルアセテート、ビニルバレート、ビニルカプ ロエート、ビニルクロルアセテート、ビニルジクロルア セテート、ピニルメトキシアセテート、ピニルプトキシ アセテート、ビニルアセトアセテート、ビニルラクテー ト、ビニルーβ-フェニルプチレート、ビニルシクロへ キシルカルポキシレート等。イタコン酸ジアルキル類; イタコン酸ジメチル、イタコン酸ジエチル、イタコン酸 ジブチル等。フマール酸のジアルキルエステル類又はモ ノアルキルエステル類;ジプチルフマレート等。

【0115】その他クロトン酸、イタコン酸、無水マレ イン酸、マレイミド、アクリロニトリル、メタクリロニ トリル、マレイロニトリル等。

【0116】その他にも、上記種々の繰り返し単位に相 当する単量体と共重合可能である付加重合性の不飽和化 合物であれば、共重合されていてもよい。

【0117】酸分解性樹脂において、各繰り返し単位の 含有モル比はレジストのドライエッチング耐性や標準現 像液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらに はレジストの一般的な必要性能である解像力、耐熱性、 感度等を調節するために適宜設定される。

【0118】本発明の酸分解性樹脂 (A) 中、一般式

(I) で表される繰り返し単位(A1)の含有率は、全 繰り返し単位中、15~50モル%が好ましく、より好 ましくは18~46モル%、更に好ましくは20~42 モル%である。- COORで表される基を有する繰り返 し単位(A2)の含有率は、全繰り返し単位中、5~3 0モル%が好ましく、より好ましくは8~26モル%、 更に好ましくは10~22モル%である。一般式 (II I) で表される繰り返し単位の含有率は、全繰り返し単 位中、5~50モル%が好ましく、より好ましくは10 ~45モル%、更に好ましくは15~40モル%であ る。脂環ラクトン構造を有する繰り返し単位の含有量 は、全繰り返し単位中5~60モル%が好ましく、より 好ましくは10~55モル%、更に好ましくは15~5 0 モル%である。一般式 (IV) で表される側鎖にラク トン構造を有する繰り返し単位の含有量は、全繰り返し 単位中5~60モル%が好ましく、より好ましくは10  $\sim 50$  モル%、更に好ましくは $15 \sim 45$  モル%であ る。本発明の組成物がArF露光用であるとき、ArF 光への透明性の点から、酸分解性樹脂は芳香族基を有し ないことが好ましい。

【0119】本発明に用いる酸分解性樹脂は、常法に従 って(例えばラジカル重合)合成することができる。例 えば、一般的合成方法としては、モノマー種を、一括で あるいは反応途中で反応容器に仕込み、これを必要に応 じ反応溶媒、例えばテトラヒドロフラン、1, 4-ジオ キサン、ジイソプロピルエーテルなどのエーテル類やメ **チルエチルケトン、メチルイソブチルケトンのようなケ** トン類、酢酸エチルのようなエステル溶媒、さらには後 ニルイソプチレート、ビニルトリメチルアセテート、ビ 50 述のプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテー

トのような、各種モノマーを溶解させ得る溶媒に溶解させ均一とした後、窒素やアルゴンなど不活性ガス雰囲気下で必要に応じ加熱、市販のラジカル開始剤(アソ系開始剤、パーオキサイドなど)を用いて重合を開始させる。所望により開始剤を追加、あるいは分割で添加し、反応終了後、溶剤に投入して粉体あるいは固形回収等の方法で所望のポリマーを回収する。反応の濃度は20重量%以上であり、好ましくは30重量%以上、さらに好ましくは40重量%以上である。反応温度は10℃~150℃であり、好ましくは30℃~120℃、さらに好ましくは50~100℃である。

【0120】本発明に係る樹脂の重量平均分子量は、GPC法によりポリスチレン換算値として、3,000~100,000が好ましく、より好ましくは、4,000~50,000、さらに好ましくは5,000~30,000である。重量平均分子量が3,000未満では耐熱性やドライエッチング耐性の劣化が見られるため余り好ましくなく、100,000を越えると現像性が劣化したり、粘度が極めて高くなるため製膜性が劣化するなど余り好ましくない結果を生じる。

 $[0\ 1\ 2\ 1]$  また、本発明に係る樹脂の分散度 (Mw/Mn)としては、 $1.3\sim4.0$  の範囲が好ましく、より好ましくは $1.4\sim3.8$ 、さらに好ましくは $1.5\sim3.5$ である。

【0122】本発明のポジ型レジスト組成物において、本発明に係わる全ての樹脂の組成物全体中の配合量は、全レジスト固形分中40~99.99重量%が好ましく、より好ましくは50~99.97重量%である。

【0123】〔2〕 (B) 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物 (光酸発生剤)

本発明で用いられる光酸発生剤は、活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物である。

【0124】本発明で使用される光酸発生剤としては、 光カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始

【0129】式中、R'°'は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、R'°'は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、アルキル基、-C(Y),を示す。Yは塩素原子又は臭素原子を示す。具体的には

剤、色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジスト等に使用されている公知の光(400~200nmの紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、g線、h線、i線、KrFエキシマレーザー光)、ArFエキシマレーザー光、電子線、X線、分子線又はイオンビームにより酸を発生する化合物及びそれらの混合物を適宜に選択して使用することができる。

【0125】また、その他の本発明に用いられる光酸発生剤としては、たとえばジアゾニウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、セレノニウム塩、アルソニウム塩等のオニウム塩、有機ハロゲン化合物、有機金属/有機ハロゲン化物、ローニトロベンジル型保護基を有する光酸発生剤、イミノスルフォネート等に代表される光分解してスルホン酸を発生する化合物、ジスルホン化合物、ジアゾケトスルホン、ジアゾジスルホン化合物等を挙げることができる。また、これらの光により酸を発生する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖又は側鎖に導入した化合物を用いることができる。

[0126] さらにV. N. R. Pillai, Synthesis, (1), 1(1980)、A. Abad etal, Tetrahedron Lett., (47)4555 (1971)、D. H. R. Barton etal, J. Chem. Soc., (C), 329 (1970)、米国特許第3,779,778号、欧州特許第126,712号等に記載の光により酸を発生する化合物も使用することができる。

【0127】上記活性光線又は放射線の照射により分解 して酸を発生する化合物の中で、特に有効に併用される 他の光酸発生剤について以下に説明する。

(1) トリハロメチル基が置換した下記一般式 (PAG 1) で表されるオキサゾール誘導体又は一般式 (PAG 2) で表されるS-トリアジン誘導体。

[0128]

【化42】

30

以下の化合物を挙げることができるがこれらに限定されるものではない。

[0130]

【化43】

【0131】(2)下記の一般式 (PAG3)で表され 40るヨードニウム塩、又は一般式 (PAG4)で表されるスルホニウム塩。

[0132]

【化44】

【0~1~3~3】ここで式 $A~r^{\dagger}$ 、 $A~r^{\dagger}$ は、各々独立に、置 50 きるがこれらに限定されるものではない。

換もしくは未置換のアリール基を示す。R<sup>101</sup>、R<sup>101</sup>、R<sup>101</sup>は、各々独立に、置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。

【0134】 2<sup>-</sup>は、対アニオンを示し、例えばB F. As F. As F. Sb F. Sb F. Si F. Cl O. CF, SO, 等のパーフルオロアルカンスルホン酸アニオン、ペンタフルオロペンゼンスルホン酸アニオン、ナフタレン-1-スルホン酸アニオン等の縮合多核 芳香族スルホン酸アニオン、アントラキノンスルホン酸アニオン、スルホン酸基含有染料等を挙げることがで

57

58

【0135】またR'''、R'''、R'''のうちの2つ及びAr'、Ar'はそれぞれの単結合又は置換基を介して結合してもよい。

れるが、これらに限定されるものではない。 【0137】 【化45】

【0136】具体例としては以下に示す化合物が挙げら

[0138]

【化46】

[0139]

【化47】

[0140] 【化48】

61

$$(PAG4-1)$$

$$S^{\oplus} A_{a}F_{a}^{\ominus} O$$

$$(PAG4-2)$$

$$(PAG4-3)$$

$$S^{\oplus} C_{13}SO_{3}^{\ominus} O$$

$$(PAG4-5)$$

$$S^{\oplus} C_{7}SO_{3}^{\ominus} O$$

$$(PAG4-5)$$

$$(PAG4-6)$$

$$(PAG4-7)$$

$$(PAG4-7)$$

$$(PAG4-7)$$

$$(PAG4-8)$$

$$(PAG4-8)$$

$$(PAG4-10)$$

$$(PAG4-10)$$

$$(PAG4-10)$$

$$(PAG4-11)$$

$$(PAG4-12)$$

$$(PAG4-12)$$

$$(PAG4-12)$$

$$(PAG4-13)$$

[0141]

【化49】

[0142]

【化50】

[0143] 【化51】

PAG4-37

[0144] 【化52】

(PAG4-38)

MeO 
$$S-Ph_2$$
  $^{\Theta}O_3S-C_4F_9$  (PAG4-39)

67

[0145] [0146] 【化53】 【化54】 -CH<sub>3</sub> (PAG4-46) <sup>6</sup>O₃S−CF₃ O3S-C4F9 (PAG4-52) CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-53) (PAG 4-54) CF3(CF2)7SO3-CF<sub>3</sub>CF<sub>2</sub>-O-CF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-55) (PAG 4-58) (PAG 4-57) `CF₃ (PAG 4-58) (PAG 4~59) (PAG 4-60) CH<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-61) (PAG 4-62)

[0147]

50 【化55】

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-68)

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-89) CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-70)

[0148]

30 【化56】

CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-71)

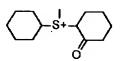
CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>7</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-73)

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-75)

CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-

(PAG 4-77)

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>7</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-79)



CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-72)

CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-74)

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>7</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-76)

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-

(PAG 4-78)

CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-80)

[0149] [化57]

【0150】 【化58】

Cs. ix

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-81)

⟨s+ is+

2 CF3SO3-

(PAG 4-83)

 $\left\langle s, i, s, \right\rangle$ 

2 CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>7</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-85)

S+ CEI

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-87)

CF<sub>3</sub>CF<sub>2</sub>-O-CF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-

n-Bu S

(PAG 4-89)

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-91) S+ ix

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>7</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-82)

(s, i s, )

2 CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-84)

⟨S<sub>+</sub>√

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-86)

S+.CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>5</sub>CF<sub>3</sub>
CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>(PAG 4-88)

CF<sub>3</sub>CF<sub>2</sub>-O-CF<sub>2</sub>CF<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>-

(PAG 4-90)

CF<sub>3</sub>(CF<sub>2</sub>)<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>-(PAG 4-92)

O S' C<sub>8</sub>F<sub>17</sub>SO<sub>3</sub>-

(PAG4-93)

C<sub>4</sub>F<sub>9</sub>SO<sub>3</sub>

(PAG4-94)

【化59】

[0151]

(PAG4-95)

【0152】上記において、Phはフェニル基を表す。一般式(PAG3)、(PAG4)で示される上記オニウム塩は公知であり、例えば、米国特許第2,807,648 号及び同4,247,473号、特開昭53-101,331号等に記載の方法により合成することができる。

【0153】(3)下記一般式(PAG5)で表されるジスルホン誘導体又は一般式(PAG6)で表されるイミノスルホネート誘導体。

[0154] [化60]

(PAG4-96)

【0155】式中、Ar'、Ar'は、各々独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。R''は置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。Aは置換もしくは未置換のアルキレン基、アルケニレン基、アリーレン基を示す。

【0156】具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0157]

20 【化61】

[0158]

【化62】

[0160] [化64]

[0159]

[0161] [化65]

【0162】(4)下記一般式(PAG7)で表されるジアゾジスルホン誘導体。

30 [0163] [化66]

【0164】ここでRは、直鎖、分岐又は環状アルキル基、あるいは置換していてもよいアリール基を表す。具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これら40 に限定されるものではない。

[0165] [化67]

[0166] 【化68】

【0167】これらの光酸発生剤の添加量は、組成物中の固形分を基準として、通常0.01~30重量%の範囲で用いられ、好ましくは0.3~20重量%、更に好ましくは0.5~10重量%の範囲で使用される。光酸発生剤の添加量が、0.001重量%より少ないと感度が低くなる傾向になり、また添加量が30重量%より多40いとレジストの光吸収が高くなりすぎ、プロファイルの悪化や、プロセス(特にベーク)マージンが狭くなる傾向がある。尚、本発明においては、活性光線又は放射線の照射により分解してスルホン酸を発生する化合物が好ましい。

## 【0168】 [3] その他の添加剤

本発明のポジ型レジスト組成物には、必要に応じて更に 界面活性剤、有機塩基性化合物、酸分解性溶解阻止化合物、染料、可塑剤、光増感剤、及び現像液に対する溶解 性を促進させる化合物等を含有させることができる。 【0169】(C)界面活性剤

本発明のポジ型レジスト組成物は、界面活性剤、好まし くはフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有す る。本発明のポジ型レジスト組成物は、フッ素系界面活 性剤、シリコン系界面活性剤及びフッ素原子と珪素原子 の両方を含有する界面活性剤のいずれか、あるいは2種 以上を含有することが好ましい。本発明のポジ型レジス ト組成物が上記酸分解性樹脂と上記界面活性剤とを含有 することにより、パターンの線幅が一層細い時に特に有 10 効であり、現像欠陥が一層改良される。これらの界面活 性剤として、例えば特開昭62-36663号、特開昭 61-226746号、特開昭61-226745号、 特開昭62-170950号、特開昭63-34540 号、特開平7-230165号、特開平8-62834 号、特開平9-54432号、特開平9-5988号、 米国特許5405720号、 同5360692号、同 5529881号、同5296330号、同54360 98号、同5576143号、同5294511号、同 5824451号記載の界面活性剤を挙げることがで 20 き、下記市販の界面活性剤をそのまま用いることもでき る。使用できる市販の界面活性剤として、例えばエフト ップEF301、EF303、(新秋田化成(株)製)、フ ロラードFC430、431(住友スリーエム(株)製)、 メガファックF171、F173、F176、F18 9、R08 (大日本インキ (株) 製)、サーフロンS-382, SC101, 102, 103, 104, 10 5、106 (旭硝子 (株) 製)、トロイゾルS-366 (トロイケミカル(株)製)等フッ素系界面活性剤又は シリコン系界面活性剤を挙げることができる。またポリ 30 シロキサンポリマーKP-341 (信越化学工業 (株) 製)もシリコン系界面活性剤として用いることができ る。

【0170】界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中の固形分を基準として、通常0.001重量%~2重量%、好ましくは0.01重量%~1重量%である。これらの界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いくつかの組み合わせで添加することもできる。

【0171】上記の他に使用することのできる界面活性 剤としては、具体的には、ポリオキシエチレンラウリル 40 エーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンセチルエーテル、ポリオキシエチレンセチルエーテル類、ポリオキシエチレンオクチルフェノールエーテル、ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテルのポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル類、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル類、ポリオキシエチレン・ポリオキシプロピレンプロックコポリマー類、ソルビタンモノラウレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタントノオレエート、ソルビタントリオレエート、ソルビタントリステアレート等のソルビタン脂肪酸エステル類、ポ

リオキシエチレンソルピタンモノラウレート、ポリオキ シエチレンソルピタンモノパルミテート、ポリオキシエ チレンソルピタンモノステアレート、ポリオキシエチレ ンソルビタントリオレエート、ポリオキシエチレンソル ビタントリステアレート等のポリオキシエチレンソルビ タン脂肪酸エステル類等のノニオン系界面活性剤等を挙 げることができる。これらの他の界面活性剤の配合量 は、本発明の組成物中の固形分100重量部当たり、通 常、2重量部以下、好ましくは1重量部以下である。

## 【0172】(D)有機塩基性化合物

本発明のポジ型レジスト組成物は、有機塩基性化合物を 含有することが好ましい。好ましい有機塩基性化合物と しては、フェノールよりも塩基性の強い化合物である。 中でも含窒素塩基性化合物が好ましく、例えば下記

(A)~(E)で表される構造が挙げられる。

[0173]

【化69】

【0174】ここで、R\*\*\*、R\*\*\*\*及びR\*\*\*\*は、各々 独立に、水素原子、炭素数1~6のアルキル基、炭素数 1~6のアミノアルキル基、炭素数1~6のヒドロキシ アルキル基又は炭素数6~20の置換もしくは非置換の アリール基であり、ここでR'''とR'''は互いに結合し て環を形成してもよい。

[0175]

【0176】 (式中、R<sup>163</sup>、R<sup>164</sup>、R<sup>166</sup>及びR \*\*\*は、各々独立に、炭素数1~6のアルキル基を示 す)

更に好ましい化合物は、一分子中に異なる化学的環境の 窒素原子を2個以上有する含窒素塩基性化合物であり、 特に好ましくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素 原子を含む環構造の両方を含む化合物もしくはアルキル アミノ基を有する化合物である。 好ましい具体例として は、置換もしくは未置換のグアニジン、置換もしくは未 置換のアミノピリジン、置換もしくは未置換のアミノア

ン、置換もしくは未置換のインダーゾル、置換もしくは 未置換のピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、 置換もしくは未置換のピリミジン、置換もしくは未置換 のプリン、置換もしくは未置換のイミダゾリン、置換も しくは未置換のピラゾリン、置換もしくは未置換のピペ ラジン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置 換もしくは未置換のアミノアルキルモルフォリン等が挙 げられる。好ましい置換基は、アミノ基、アミノアルキ ル基、アルキルアミノ基、アミノアリール基、アリール 10 アミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アシル基、アシ ロキシ基、アリール基、アリールオキシ基、ニトロ基、 水酸基、シアノ基である。

【0177】含窒素塩基性化合物の好ましい具体例とし て、グアニジン、1,1-ジメチルグアニジン、1, 1, 3, 3, -テトラメチルグアニジン、2-アミノピ リジン、3-アミノピリジン、4-アミノピリジン、2 -ジメチルアミノピリジン、4-ジメチルアミノピリジ ン、2-ジエチルアミノピリジン、2-(アミノメチ ル) ピリジン、2-アミノ-3-メチルピリジン、2-20 アミノー4ーメチルピリジン、2ーアミノー5ーメチル ピリジン、2-アミノー6-メチルピリジン、3-アミ ノエチルピリジン、4-アミノエチルピリジン、3-ア ミノピロリジン、ピペラジン、N-(2-アミノエチ ル) ピペラジン、N-(2-アミノエチル) ピペリジ ン、4-アミノ-2,2,6,6-テトラメチルピペリ ジン、4-ピペリジノピペリジン、2-イミノピペリジ ン、1-(2-アミノエチル)ピロリジン、ピラゾー ル、3-アミノ-5-メチルピラゾール、5-アミノー 3-メチル-1-p-トリルピラゾール、ピラジン、2 30 - (アミノメチル) - 5 - メチルピラジン、ピリミジ ン、2, 4-ジアミノピリミジン、4, 6-ジヒドロキ シピリミジン、2-ピラゾリン、3-ピラゾリン、N-アミノモルフォリン、N-(2-アミノエチル)モルフ ォリン、1,5-ジアザビシクロ〔4.3.0〕ノナー 5-エン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウン デカー7ーエン、1,4ージアザビシクロ〔2.2. 2] オクタン、2, 4, 5-トリフェニルイミダゾー ル、N-メチルモルホリン、N-エチルモルホリン、N -ヒドロキシエチルモルホリン、N-ベンジルモルホリ 40 ン、シクロヘキシルモルホリノエチルチオウレア (CH METU)等の3級モルホリン誘導体、特開平11-5 2575号公報に記載のヒンダードアミン類 (例えば該 公報〔0005〕に記載のもの)等が挙げられるがこれ に限定されるものではない。

【0178】特に好ましい具体例は、1,5-ジアザビ シクロ〔4.3.0〕ノナー5ーエン、1,8ージアザ ビシクロ [5.4.0] ウンデカー7ーエン、1.4ー ジアザビシクロ〔2.2.2〕オクタン、4ージメチル アミノピリジン、ヘキサメチレンテトラミン、4,4-ルキルピリジン、置換もしくは未置換のアミノピロリジ 50 ジメチルイミダゾリン、ピロール類、ピラゾール類、イ

ミダゾール類、ピリダジン類、ピリミジン類、CHME TU等の3級モルホリン類、ピス(1,2,2,6,6 -ペンタメチル-4-ピペリジル) セバゲート等のヒン ダードアミン類等を挙げることができる。中でも、1, 5-ジアザビシクロ〔4.3.0〕ノナ-5-エン、 1,8-ジアザビシクロ〔5.4.0〕ウンデカー7-エン、1,4-ジアザビシクロ〔2.2.2〕オクタ ン、4-ジメチルアミノピリジン、ヘキサメチレンテト ラミン、CHMETU、ピス (1, 2, 2, 6, 6-ペ ンタメチルー4-ピペリジル) セバゲートが好ましい。 【0179】これらの含窒素塩基性化合物は、単独であ るいは2種以上組み合わせて用いられる。含窒素塩基性 化合物の使用量は、本発明のレジスト組成物の全組成物 の固形分に対し、通常、0.001~10重量%、好ま しくは0.01~5重量%である。0.001重量%未 満では上記含窒素塩基性化合物の添加の効果が得られな い。一方、10重量%を超えると感度の低下や非露光部 の現像性が悪化する傾向がある。

【0180】本発明のポジ型レジスト組成物は、上記各 成分を溶解する溶剤に溶かして支持体上に塗布する。こ 20 こで使用する溶剤としては、エチレンジクロライド、シ クロヘキサノン、シクロペンタノン、2-ヘプタノン、 γ - ブチロラクトン、メチルエチルケトン、エチレング リコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノ エチルエーテル、2-メトキシエチルアセテート、エチ レングリコールモノエチルエーテルアセテート、プロピ レングリコールモノメチルエーテル (PGME)、プロ ピレングリコールモノメチルエーテルアセテート (PG MEA)、エチレンカーポネート、トルエン、酢酸エチ ル、酢酸プチル、乳酸メチル、乳酸エチル、メトキシプ 30 ロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチル、ピル ビン酸メチル、ピルビン酸エチル、ピルビン酸プロピ ル、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキ シド、N-メチルピロリドン、テトラヒドロフラン等が 好ましく、これらの溶剤を単独あるいは混合して使用す

【0181】上記の中でも、好ましい溶剤としてはプロ ピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、2-ヘプタノン、ァープチロラクトン、エチレングリコール モノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエ 40 ーテル、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテ ート、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロ ピレングリコールモノエチルエーテル、エチレンカーボ ネート、酢酸プチル、乳酸メチル、乳酸エチル、メトキ シプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチル、 N-メチルピロリドン、テトラヒドロフランを挙げるこ とができる。

【0182】本発明のこのようなポジ型レジスト組成物 は基板上に塗布され、薄膜を形成する。この塗膜の膜厚

る基板としては、通常のBareSi基板、SOG基板、あるい は次に記載の無機の反射防止膜を有する基板等を挙げる ことができる。また、必要により、市販の無機あるいは 有機反射防止膜を使用することができる。

【0183】反射防止膜としては、チタン、二酸化チタ ン、窒化チタン、酸化クロム、カーボン、αーシリコン 等の無機膜型と、吸光剤とポリマー材料からなる有機膜 型が用いることができる。前者は膜形成に真空蒸着装 置、CVD装置、スパッタリング装置等の設備を必要と する。有機反射防止膜としては、例えば特公平7-69 611号記載のジフェニルアミン誘導体とホルムアルデ ヒド変性メラミン樹脂との縮合体、アルカリ可溶性樹 脂、吸光剤からなるものや、米国特許5294680号 記載の無水マレイン酸共重合体とジアミン型吸光剤の反 応物、特開平6-118631号記載の樹脂パインダー とメチロールメラミン系熱架橋剤を含有するもの、特開 平6-118656号記載のカルボン酸基とエポキシ基 と吸光基を同一分子内に有するアクリル樹脂型反射防止 膜、特開平8-87115号記載のメチロールメラミン とペンゾフェノン系吸光剤からなるもの、特開平8-1 79509号記載のポリピニルアルコール樹脂に低分子 吸光剤を添加したもの等が挙げられる。また、有機反射 防止膜として、プリューワーサイエンス社製のDUV3 0シリーズや、DUV-40シリーズ、ARC25、シ プレー社製のAC-2、AC-3、AR19、AR20 等を使用することもできる。

【0184】上記レジスト液を精密集積回路素子の製造 に使用されるような基板(例:シリコン/二酸化シリコ ン被覆)上に(必要により上記反射防止膜を設けられた 基板上に)、スピナー、コーター等の適当な塗布方法に より塗布後、所定のマスクを通して露光し、ペークを行 い現像することにより良好なレジストパターンを得るこ とができる。ここで露光光としては、好ましくは150 nm~250nmの波長の光である。具体的には、Kr Fエキシマレーザー(248nm)、ArFエキシマレ ーザー (193nm)、F.エキシマレーザー (157 nm)、X線、電子ビーム等が挙げられる。

【0185】現像液としては、水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム、炭酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、メタ ケイ酸ナトリウム、アンモニア水等の無機アルカリ類、 エチルアミン、nープロピルアミン等の第一アミン類、 ジエチルアミン、ジーnープチルアミン等の第二アミン 類、トリエチルアミン、メチルジエチルアミン等の第三 アミン類、ジメチルエタノールアミン、トリエタノール アミン等のアルコールアミン類、テトラメチルアンモニ ウムヒドロキシド、テトラエチルアンモニウムヒドロキ シド等の第四級アンモニウム塩、ピロール、ピヘリジン 等の環状アミン類等のアルカリ性水溶液を使用すること ができる。更に、上記アルカリ性水溶液にアルコール は  $0.2\sim1.2\,\mu\,\mathrm{m}$ が好ましい。使用することができ 50 類、界面活性剤を適当量添加して使用することもでき

る。

[0186]

【実施例】以下、本発明を実施例によって更に具体的に 説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるもので はない。

【0187】合成例(1)樹脂(1)の合成 2-アダマンチル-2-プロピルメタクリレート、イソ ポロニルアクリレート、ノルボルナンラクトンアクリレ ート、ジヒドロキシアダマンタンメタクリレートを35 /15/30/20の割合で仕込み、PGMEA (プロ 10 ピレングリコールモノメチルエーテルアセテート) /P GME (プロピレングリコールモノメチルエーテル) = 7/3 (重量比) に溶解し、固形分濃度22重量%の溶 液450gを調製した。この溶液に和光純蒸製V-60 1を1mol%加え、これを窒素雰囲気下、6時間かけ て、100℃に加熱したPGMEA (プロピレングリコ ールモノメチルエーテルアセテート) / PGME (プロ ピレングリコールモノメチルエーテル)=7/3 (重量 比)、40gに滴下した。滴下終了後、反応液を4時間 撹拌した。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、水/ 20 メタノール=1/1の混合溶媒5Lに晶析、析出した白

色粉体を適取した後、得られた粉体をメタノール1Lで リスラリーし目的物である樹脂(1)を回収した。

【0188】NMRから求めたポリマー組成比は2-アダマンチル-2-プロピルメタクリレート/イソボロニルアクリレート/ノルボルナンラクトンアクリレート/ジヒドロキシアダマンタンメタクリレート=34/14/31/21であった。また、GPC測定により求めた標準ポリスチレン換算の重量平均分子量は8600であった。

【0189】上記合成例と同様の操作で、樹脂

(1')、(1")、(2)~(10)を合成した。樹脂(1)~(10)が有する繰り返し単位の構成を以下に示す。また、これらの樹脂の繰り返し単位の比率、重量平均分子量を表1に示す。表1における繰り返し単位の比率は、下記に示す繰り返し単位の構成における、左の繰り返し単位からの順である。尚、樹脂(1')及び

(1'')が有する繰り返し単位の構成は、樹脂(1)と同様である。

[0190] [化71]

[0191]

50 [化72]

$$-CH_{2} - CH_{3} - CH_{2} -$$

[0192]

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ -\text{CH}_{2} - \text{C} - -\text{CH}_{2} - \text{C} - -\text{CH}_{2} - \text{CH} - -\text{CH}_{2} - \text{C} - \\ \text{C} = \text{O} \\ \text{O}$$

[0193]

表1

樹脂	第1繰り返し単位	第2繰り返し単位	第3繰り返し単位	第4繰り返し単位	分子量
	(A1)	(A2)	(mol%)	(mol96)	
	(mol96)	(mol%)			
1	34	14	31	21	8600
1'	30	10	40	20	9900
1"	30	21	30	19	7900
2	36	16	34	14	8700
3	31	17	28	14	8900
4	29	21	13	37	8300
5	28	19	23	30	9100
6	39	13	24	24	10100
7	41	15	26	18	9700
8	32	16	22	30	7900
9	38	12	30	20	10900
10	27	20	30	23	11600

## 【0194】実施例1~14及び比較例1及び2

(ポジ型レジスト組成物組成物の調製と評価) 表2にお けるように、上記合成例で合成した樹脂(2g)、光酸 発生剤(配合量は表 2 に示した)、有機塩基性化合物(4 20 ート/メタクリル酸(5 0 / <math>2 5 / 2 5 ) の構造を有す mg)、必要により界面活性剤(10mg)を配合し、 固形分14重量%となるように表2に示す溶剤に溶解し た後、0.1µmのミクロフィルターで濾過し、実施例 1~14と比較例1及び2のポジ型レジスト組成物を調 製した。尚、表 2 における各成分について複数使用の際 の比率は重量比である。

【0195】尚、比較例1に使用した樹脂R1は、特開 平7-199467号の実施例2似従って調製したトリ シクロデカニルメタクリレート/ t ープチルメタクリレ る樹脂である。比較例2に使用した樹脂R2は、特開平 7-234511号の実施例3に従い調製したアクリル 酸アダマンチルアクリル酸 t - プチル (1:1) 共重合 体である。

[0196] 【表2】

表2					
	樹脂	光酸発生剤	塩基性 化合物	界面 活性剤	溶剤
実施例 1 (1) PAG4-6=46mg		- 5	W 5	S1/S2=7/3	
2	(2)	PAG4-39/PAG4-95 =42/8mg	4	W 5	S1/S2=7/3
3			6	W4	S1/S2=7/3
4	(4)	PAG4-48/PAG4-70 =20/60mg	3	W3	S1/S2/S3 =70/25/5
5	(5)	PAG4-50/PAG4-67 =40/6mg	2	W 2	S1/S2/S3 =70/25/5
6	(6)	PAG4-52/PAG4-96 =40/5ng	1	W 1	\$1/\$2/\$3 =70/25/5
7	(7)	PAG4-39=45mg	5	W 5	\$4/\$2=68/32
8	(8)	PAG4-45=43mg	4/5=1/1	W 5	S5/S6=60/40
9	(9)	PAG4-48=43mg	5	W 5	S1/S2=65/35
1 0	(10)	PAG4-52/4-79 =38/20mg	6	W 5	S1/S2=65/35
1 1	(1)	PAG4-3=40mg	なし	なし	S4
1 2	(1)	PAG4-48/PAG4-65 =15/80mg	1	W 5	S1/S2=7/3
1 3	(1')	PAG4-48=42mg	5	W 5	S1/S2=7/3
1 4	(1")	PAG4-52/PAG4-65 =22/70mg	6	W 5	S1/S2=7/3
比較例 1	R1	PAG6-22=40mg	なし	なし	S1
2	R 2	PAG4-3=40mg	なし	なし	\$4

20

95

【0197】表2における各成分の記号は以下を示す。 (界面活性剤)

W1:メガファックF176 (大日本インキ (株) 製) (フッ素系)

W2:メガファックR08 (大日本インキ (株) 製) (フッ素及びシリコーン系)

W3:ポリシロキサンポリマーKP-341 (信越化学工業(株) 製)

W4:ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル W5:トロイゾルS-366(トロイケミカル(株)

製)

【0198】 (アミン)

1:1,5-ジアザビシクロ [4.3.0] -5-ノネン (DBN)

2:ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル) セバゲート

3:トリオクチルアミン

4:トリフェニルイミダゾール

5:アンチピリン

6:2, 6-ジイソプロピルアニリン

を表す。

【0199】 [溶剤]

S1:プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート

S2:プロピレングリコールモノメチルエーテル

S3: ァープチロラクトン

S4:シクロヘキサノン

S5:乳酸エチル

S6:酢酸プチル

【0200】〔孤立ラインのデフォーカスラチチュード 30 (DOF) の評価方法】上記で調製されたポジ型フォトレジスト液をスピンコータを利用してシリコンウエハー上に塗布し、130℃で90秒間乾燥、約0.4μmのポジ型フォトレジスト膜を作製し、それにAェFエキシマレーザー(波長193nm、NA=0.6のISI社製AェFステッパー)で露光した。露光後の加熱処理を120℃で90秒間行い、2.38重量%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で現像、蒸留水でリ

ンスし、レジストパターンプロファイルを得る。 0.  $15\mu$ mの孤立ライン(ライン/スペース=1/10)について、露光の際のフォーカスを-1.00+1. 0まで変化させ、得られた孤立ラインパターンを走査型電子顕微鏡で観察し、膜ベリせずに残っているフォーカスの範囲( $\mu$ m)を求めた。この評価結果を下記表 3 に示す。

[0201]

【表3】

表3

	孤立パターンの デフォーカス ラチチュード (μm)
実施例 1	0.75
2	0.7
3	0.6
4	0.65
5	0.65
6	0.6
7	0.6
8	0.75
9	0.75
10	0.75
1 1	0.4
1 2	0.7
13.	0.75
14	0.75
比較例1	0.1
2	0.15

【0202】表3の結果から、本発明の組成物は、孤立 パターンのデフォーカスラチチュードが大きく優れてい ることがわかる。

[0203]

【発明の効果】本発明により、孤立パターンのデフォーカスラチチュードが大きく優れているポジ型レジスト組成物を提供できる。

## フロントページの続き

F 夕一ム(参考) 2H025 AA02 AA03 AB16 AC04 AD03 BE00 BE10 BG00 CB08 CB14 CB41 FA17

JA38

CB41 FA17

4J100 AE03Q AE04Q AE06Q AE09Q
AG08Q AG10Q AG12Q AJ01Q
AJ08Q AK32Q AL03Q AL04Q
AL08P AL08Q AL09Q AL34Q
AL36Q AL44Q AL63Q AM02Q
AM15Q AM17Q AM21Q AM43Q
BA02P BA03P BA03Q BA11P
BA12P BA15P BA20P BA30Q
BA31Q BA34Q BB01Q BC02P
BC03P BC04P BC04Q BC08P
BC09P BC12P BC15P BC43Q
BC53P BC53Q BD10P CA01
CA04 DA01 DA04 DA28 DA38